



КОПИЯ

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 марта 2021 года № ФСЗ 2012/12102

На медицинское изделие

**Имплантат вязко-эластичный для субдермальной интралипотерапии
AQUALYX, с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НИКЕ-МЕД"

(ООО "НИКЕ-МЕД"), Россия,

121087, Москва, ул. Барклая, д. 6, стр. 5, эт. 1, ком. 48

Производитель

"ГИМАС С.п.А.", Италия,

GHIMAS S.p.A, Via D. Cimarosa, 85 - 40033 Casalecchio di Reno (BO), Italy

Место производства медицинского изделия

GHIMAS S.p.A, Via D. Cimarosa, 85 - 40033 Casalecchio di Reno (BO), Italy

Номер регистрационного досье № РД-39764/106738 от 02.03.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 марта 2021 года № 2581
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0055889

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 марта 2021 года

№ ФСЗ 2012/12102

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат вязко-эластичный для субдермальной интралипотерапии AQUALYX,
с принадлежностями:**

Принадлежности:

- Игла стерильная для интралипотерапии 25G 70мм; 24G 100 мм; 22G 90 мм.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.Ю. Павлюков

0082350

